19/37, DE/24 (Item 24 from file: 351)

009731191 WPI Acc No: 94-011041/02

XRAM Acc No: C94-004516 XRPX Acc No: N94-008794

Prepn. of antibody-producing human derived lymphocyte - by immunising an immune deficient animal contg. transplanted human lymphocyte, with antigen, used for prodn. of antibody for cancer treatment

Index Terms: PREPARATION ANTIBODY PRODUCE HUMAN DERIVATIVE LYMPHOCYTE IMMUNE IMMUNE DEFICIENT ANIMAL CONTAIN TRANSPLANT HUMAN LYMPHOCYTE ANTIGEN PRODUCE ANTIBODY CANCER TREAT

Patent Assignee: (IDEK) IDEMITSU KOSAN CO LTD

Number of Patents: 001 Number of Countries: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Week Applic No Date LA Pages IPC
JP 5317084 A 931203 9402 JP 92284052 920928 6 @C12P-021/08 @ (B)

Priority Data (CC No Date): JP 92284052 (920928) bstract (Basic): JP 05317084 A

Human lymphocyte is transplanted to an immune deficient animal and grown and then the animal is immunised with a desired antigen to form human-originated lymphocyte producing an antibody against the antigen. Then said lymphocyte is collected. Also claimed ia a human monoclonal antibody specific to the extracellular domain of c-@erbB2@ cancer gene prod..

 $\ensuremath{\mathsf{USE/ADVANTAGE}}$ - The monoclonal antibody is useful for the diagnosis and treatment of cancers.

In an example, human monoclonal antibody against KLH was prepd. Human peripheral blood lymphocyte was transplanted to C.B-17 /Icr-acid mouse abdomen. The lymphocyte was recovered from the immunised mouse and transformed. The obtd. 18 transformants showed productivity of KLH-specific antibody. The transformant was fused with SHM-D33 to establish 13 antiKHL antibody-producing hybridomas. They include 8 IgA, 4 IgG and one IgM. Human monoclonal antibody against AFP and against c-@erbB2@ cancer gene prod. were also prepd. Dwg.0/0

Derwent Class: @B04@; @D16@; P31;

Int Pat Class: A61B-010/00; @A61K-039/395@; @C12N-005/20@; @C12N-015/06@;
@C12P-021/08@; @G01N-033/574@; @G01N-033/577@; @C12P-021/08@
@C12R-001-91@

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-317084

(43)公開日 平成5年(1993)12月3日

| (51) Int.Cl. ⁵ C 1 2 P 21/08 C 1 2 N 5/20 15/06 | 識別記号 | 庁内整理番号 8214-4B | FΙ | | | 技術表示箇所 |
|--|--------------------|-------------------|---------|------------------------|-----------------------------------|--------|
| | | 7236-4B | C 1 2 N | 5/00 | В | |
| | | 8931-4B | | 15/00 | С | |
| | | | 審査請求 未請 | 求 請求項の数5(| 全 6 頁) | 最終頁に続く |
| (21)出願番号 | 特願平4-284052 | | (71)出願/ | 、 000183646 出光興産株式会 | t . | |
| (22)出願日 | 平成4年(1992)9 | 月28日 | | 東京都千代田区丸の内3丁目1番1号 | | |
| | | | (72)発明 | 千 工藤 俊雄 | | |
| (31)優先権主張番号 | 特願平3-311665 | | | 宮城県仙台市青 | 宮城県仙台市青葉区中山5丁目8番33号 弁理士 谷川 英次郎 | |
| (32)優先日 | 平3 (1991)10月30 | 日 | (74)代理/ | 、 弁理士 谷川 🗄 | | |
| (33)優先権主張国 | 日本 (JP) | | | | | |
| 特許法第30条第1項 | 適用申請有り 平成 | 4年8月20日 | | | | |
| 日本癌学会発行の「気 | 第51回 日本癌学会 | 総会記事」に発 | | | | |
| 表 | | | | | | |
| | | | | | | • |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

(54) 【発明の名称】 抗体産生ヒト由来リンパ球及びヒトモノクローナル抗体の製造方法並びに該方法により作製されたヒトモノクローナル抗体

(57) 【要約】

【目的】 所望の抗原に対する抗体、とりわけ、Ig G抗体及びIgA抗体を産生するヒト由来リンパ球を製造する方法並びに該ヒト由来リンパ球を利用してヒトモノクローナル抗体を製造する方法を提供すること並びに該方法により、癌遺伝子産物に特異的なモノクローナル抗体を提供すること。

【構成】 ヒトリンパ球を免疫不全症動物に移植して生着させ、次いで該動物を所望の抗原で免疫し、該抗原に対する抗体を産生するヒト由来リンパ球を生成せしめた後、該リンパ球を採取することから成る抗体産生ヒト由来リンパ球を不死化処理し、得られた不死化抗体産生ヒト由来リンパ球をクローン化し、これから前配抗原に対するモノクローナル抗体を採取することから成るヒトモノクローナル抗体の製造方法を提供した。さらに、上記本発明のヒトモノクローナル抗体の製造方法により、c-erbB2癌遺伝子産物の細胞外ドメインに対して特異的なモノクローナル抗体を提供した。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ヒトリンパ球を免疫不全症動物に移植 して生着させ、次いで該動物を所望の抗原で免疫し、該 抗原に対する抗体を産生するヒト由来リンパ球を生成せ しめた後、該リンパ球を採取することから成る抗体産生 ヒト由来リンパ球の製造方法。

請求項1記載の方法により製造した抗 【請求項2】 体産生ヒト由来リンパ球を不死化処理し、得られた不死 化抗体産生ヒト由来リンパ球をクローン化し、これから ら成るヒトモノクローナル抗体の製造方法。

c-erbB2癌遺伝子産物の細胞外 【請求項3】 ドメインに対して特異的なヒトモノクローナル抗体。

前記細胞外ドメインはc-erbB2 【請求項4】 癌遺伝子産物のNo. 495からNo. 509のアミノ 酸配列から成る請求項3記載のヒトモノクローナル抗 体。

【請求項5】 TKG41株(微工研菌寄第1281 6号) により生産されるモノクローナル抗体である請求 項4記載のヒトモノクローナル抗体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、抗体産生ヒト由来リン パ球及びヒトモノクローナル抗体の製造方法並びに該方 法により作製されるモノクローナル抗体に関する。本発 明は各種疾病の診断や治療に有用である。

[0002]

【従来の技術】従来より、抗体を各種疾病の治療や診断 の目的でヒトに投与することは広く行なわれている。従 来の抗体は主としてマウスのような動物から調製されて 30 いる。しかしながら、動物由来の抗体を診断、治療の目 的でヒトに投与すると、体内で抗抗体が生産されるた め、半減期が短く、繰り返し投与で高い効果が得られな い等の問題があった。この問題を回避するため、人体か ら直接リンパ球を採取することが考えられるが、目的と する抗原と反応する抗体を産生するヒトリンパ球を採取 することは計画的に行なうことができないので、工業的 ではない。さらに、所望の抗原でヒトを免疫することは 一般的に許されることではないので、目的とする抗体を 産生するリンパ球を得ることは困難である。また、仮に 40 ーナル抗体を提供した。 人体に抗原を投与できる場合であっても長時間に亙って 免疫することはできず、十分な抗体産生を誘起すること は困難である。

【0003】上記問題を解決するため、エプスタイン・ パールウイルス(EBV)を用いるトランスフォーム法 (D. Kozbors, Methods in Enz ymology, 121 140 (1986) †in vitro感作法(C. A. K. Borrebaeck 5. J. of Immunology, 136 371 0 (1986)) が試みられている。しかし、いずれの 50

方法によっても製造される抗体の多くは I g M である。 IgMは精製が困難で安定性が悪い。また、in vi tro感作法では、リンパ球を抗原と共に培養するた め、感作できる期間が短く、十分な抗体産生を誘起する ことが困難である。このため、ヒト抗体でも特に抗原に 特異的なモノクローナル抗体、とりわけヒトIgGを容

[0004]

易に製造する技術が望まれている。

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的 前記抗原に対するモノクローナル抗体を採取することか 10 は、所望の抗原に対する抗体、とりわけ、IgG抗体を 産生するヒト由来リンパ球を製造する方法を提供するこ とである。さらに、本発明の目的は、本発明の方法によ り製造されたリンパ球を用いてヒトモノクローナル抗体 を製造する方法を提供することである。さらに、本発明 の目的は、上記本発明の方法により、癌の診断及び治療 に有用なヒトモノクローナル抗体を提供することであ る。

[0005]

【課題を解決するための手段】本願発明者は、鋭意研究 20 の結果、ヒトリンパ球を免疫不全症動物に生着させ、該 動物を所望の抗原で免疫し、ヒト由来リンパ球を採取す ることにより所望の抗原に対する主としてIgG抗体及 びIgA抗体を産生するヒト由来リンパ球を得ることが できることを見出し本発明を完成した。

【0006】すなわち、本発明は、ヒトリンパ球を免疫 不全症動物に移植して生着させ、次いで該動物を所望の 抗原で免疫し、該抗原に対する抗体を産生するヒト由来 リンパ球を生成せしめた後、該リンパ球を採取すること から成る抗体産生ヒト由来リンパ球の製造方法を提供す る。

【0007】さらにまた、本発明は、上記本発明の方法 により製造した抗体産生ヒト由来リンパ球を不死化処理 し、得られた不死化抗体産生ヒト由来リンパ球をクロー ン化し、これから前記抗原に対するモノクローナル抗体 を採取することから成るヒトモノクローナル抗体の製造 方法を提供する。

【0008】さらに本発明は、上記本発明のヒトモノク ローナル抗体の製造方法により、c-erbB2癌遺伝 子産物の細胞外ドメインに対して特異的なヒトモノクロ

【0009】本発明で用いる免疫不全症動物は、ヒトリ ンパ球を移植した時、拒絶反応を起こさない動物であ る。このような動物は物理的、化学的又は生物的な処理 により人為的に作製し得る。免疫不全症動物は広く知ら れており、医薬品の研究等で広く用いられている。免疫 不全症動物であれば、いずれのものをも用いることがで きるが、入手容易性の点からC. B-17/Icr-s cidマウス (G. C. Bosmaら、Nature. 301 527 (1983)) が好ましい。

【0010】本発明で用いられるヒトリンパ球は、末梢

血、脾臓、リンパ節、扁桃等由来のものを利用すること ができる。

【0011】ヒトリンパ球を免疫不全症動物に生着させ る方法は、単にヒトリンパ球を該動物に投与することに より行なうことができる。投与経路は皮下、静脈内、腹 腔内等、特に限定されない。また、ヒトリンパ球の投与 量も特に限定されないが、通常106個ないし108個 程度である。

【0012】次いで、免疫不全症動物を所望の抗原で免 疫する。免疫方法自体は、モノクローナル抗体の分野に 10 おいて周知の方法により行なうことができ、例えば「富 山朔二・安東民衛編「単クローン抗体実験マニュアル 講談社サイエンティフィック(1987))に記載され た方法を用いることができる。

【0013】免疫終了後、動物の血液、脾臓、リンパ球 又はその他のリンパ球組織よりヒトリンパ球を回収す る。先ず、Ficoll-Hypaque (比重1.0 77) 遠心法により単核球を分離し、さらにplast ic dish付着法等で単球を除去する。混入する動 物由来細胞の除去は、この動物細胞に特異的な抗血清を 20 用いることにより行なうことができる。この抗血清は、 例えば、その動物の脾細胞を抗原として他の動物に免疫 し、免疫した動物から血清を分離することにより得るこ とができる。この抗血清による処理は、リンパ球分離の どの過程で行なっても差し支えない。また、細胞表面に 発現しているヒト免疫グロブリンをマーカーにした免疫 学的な手法によってもヒトリンパ球を分離することが可 能である。上記方法により、所望の抗原に対する主とし てIgG抗体及びIgA抗体を産生するヒト由来リンパ 球を得ることができる。

【0014】得られた抗体産生ヒト由来リンパ球からヒ トモノクローナル抗体を得る場合には、先ず、該ヒト由 来リンパ球を不死化する。不死化の方法自体は公知であ り、例えば、エプスタイン・パールウイルス(EBV) を用いたトランスフォーム法(D. Kozborら、上 掲) により、若しくはモノクローナル抗体の作製におい て常用されている細胞融合法 (T. Kudoら、Toh oku J. exp. Med. 154, 345 (198 8)) により、又はこれらの組合せにより行なうことが できる。あるいは、免疫終了後に、免疫不全症動物に直 40 接EBVを接種し、トランスフォームされたヒト由来リ ンパ球を体内から分離することも可能であり、この態様 も請求項1の範囲に含まれるものである。

【0015】不死化細胞からモノクローナル抗体を回収 する方法は、モノクローナル抗体の作製において常用さ れている周知の方法により行なうことができる。すなわ ち、不死化したリンパ球を限界希釈法等でクローン化 し、所望の抗体を産生するものを選択し、それを培地中 又は動物の腹腔内で培養して増殖させ、その培養上清又 は腹水中から所望のモノクローナル抗体を採取すること 50 を行なった。KLHをコートしたマイクロブレートに、

ができる。

【0016】上記した、本発明のモノクローナル抗体の 製造方法により、ヒトc-erbB2癌遺伝子産物の細 胞外ドメインに対して特異的なモノクローナル抗体が得 られた。その詳細は下記実施例3に記載されている。こ のモノクローナル抗体は、癌、特に胃癌の診断及び治療 に用いることができると考えられる。

[0017]

【実施例】以下、本発明を実施例に基づきより具体的に 説明する。もっとも、本発明は下記実施例に限定される ものではない。

【0018】実施例1

KLH(Keyhole lympet hemocyanin) に対するヒトモノ クローナル抗体

①リンパ球の移植及び動物の免疫

6 週令のC. B-17/Icr-scid マウス (雌) を使用し、1 匹 当たりヒト末梢血リンパ球を 4×107 個、腹腔内に移植 した。なお、末梢リンパ球の分離はFicoll-Hypaque(比 重1.077) 遠心法により行った。免疫方法は、0.1mgのKHL を0.2ml のダルベコーリン酸緩衝食塩水(PBS) に溶解 後、同量のFreundの完全アジュパントでエマルジョンと し、マウスの腹腔内に投与した。

【0019】なお、2回目以降の免疫にはFreundの不完 全アジュパントを使用し、2カ月にわたり計6回の免疫 を行った。免疫動物血清中のKLHに対するヒト型Ig G値の上昇の様子を図1に示した。なお、図1に示すデ ータはKLHでコートしたマイクロブレートに免疫マウ ス血清を加え、反応、水洗後、二次抗体としてパーオキ シダーゼ標識ヤギ抗ヒトIgG及び抗マウスIgG、 30 M、Aを使用したELISA法(OD492)により測定

【0020】②免疫マウスよりヒトリンパ球の回収とト ランスフォーム

免疫終了後、あらかじめ作製しておいた抗血清をマウス 腹腔内に投与し、9時間後、開腹し脾臓を摘出した。な お、ここで用いた抗血清は、ウサギ(日本白色種)に抗 原としてC.B-17/Icr-scid マウス脾細胞を2週おき計4 回静脈内に投与し、免疫終了時に採血、血清分離、33% 硫安塩析して得たものである。 脾細胞を分散し (富山朔 二・安東民衛/福 単クローン抗体実験マニュアル 講 談社サイエンティフィック42(1987))、Ficoll-Hypaque (比重1.077)遠心法によりヒトリンパ球を分離回収し た。さらにリンパ球は、EBV トランスフォーム(T. kudo 等 Tohoku J. exp. Med., 154 . 345(1988))によりトラン スフォーム細胞(Bリンパ芽球様細胞)株を得た。この 細胞株の染色体数を測定した結果、図2に示すようにヒ ト由来の性質を有していた。

【0021】得られたトランスフォーム細胞18株につ いて、それぞれの培養上清液中のKLH特異抗体の分析

各培養上清液を加え、反応、水洗後、パーオキシダーゼ 標識ヤギ抗ヒトIgA、IgG及びIgMを二次抗体と するELISA法により測定した結果を図3に示した。 その結果、トランスフォーム細胞18株は、いずれもK LH特異抗体を産生することが判明した。

【0022】トランスフォーム細胞が、KLH特異抗体 を生産することをさらに明確にするため、トランスフォ ーム細胞の1株(LCL8-9)の培養上清液について KLHとの吸収反応を行ない、生産抗体がKLH特異的 であることを示した(図4)。

【0023】③トランスフォーム細胞の細胞融合とモノ*

*クローナル抗体の製造

トランスフォーム細胞を親株 (SHM-D33) (ATCC C RL-1668) と細胞融合し(T.Kudo 等 Tohoku J. e xp. Med., 154 , 345(1988))、抗KHL抗体産生ハイブリ ドーマ13株を樹立した。

【0024】これらKLH特異抗体を生産するハイブリ ドーマ13株について、生産抗体のクラス分析を行なっ た。その結果を表1に示した。13株の内訳は、1gA 8株、IgG4株、IgM1株であった。

[0025]

【表1】

表1 KLH特異抗体を生産するハイブリドーマ13株の性質

| ハイプリドーマ株番号 | 抗体のクラス |
|------------|--------|
| # 31 | IgA |
| # 64 | IgA |
| # 73 | IgA |
| # 80 | IgA |
| # 84 | IgA |
| # 89 | IgA |
| #101 | IgA |
| #149 | IgA |
| # 87 | IgG |
| #179 | IgG |
| #191 | IgG |
| #195 | IgG |
| # 22 | IgM |

【0026】実施例2

AFP(α-fetoprotein)に対するヒトモノクローナル 抗体

①リンパ球の移植及び動物の免疫

6 週令のC.B-17/lcr-scid マウス (雌) を使用し、1匹 当たりヒト末梢血リンパ球を 5×107 個、腹腔内に移植 した。なお、末梢血リンパ球の分離はFicoll-Hypaque (比重1.077)遠心法により行った。免疫方法は、0.1mgのA FP を0.2ml のダルベコーリン酸緩衝食塩水(PBS) に溶 40 解後、同量のPreundの不完全アジュパントでエマルジョ ンとし、マウスの腹腔内に投与した。1週及び3週間後 にそれぞれ2回目と3回目の免疫を同様の方法で実施し

【0027】 ②EBウィルスによるトランスフォーム 3回目の免疫終了1週後にB95-8 培養上清液 1mlをマウ ス腹腔内に投与した。マウスはさらに3週間飼育後屠殺 し、末梢血、脾臓、胸腺、腸間膜リンパ節などを摘出し た。細胞は10%牛胎児血清含有RPM I 1640 培地に分 散し、95%空気−5%炭酸ガス (37℃) 環境下で培 *50* した。また、同時に抗原60μgを腹腔内に、50μg

養を行った。増殖が認められる細胞をさらに継代培養 し、クローニング後トランスフォーム細胞を得た。トラ ンスフォーム細胞培養上清液には、抗 AFP抗体 (ヒト型 IgG、IgAあるいはIgM) が認められた。

【0028】 実施例3

c-erbB2癌遺伝子産物に対するヒトモノクローナ ル抗体

(1) 抗原の調製

ヒトcーerbB2癌遺伝子産物の細胞外ドメイン部の N末端、No. 495よりNo. 509のペプチド(そ のアミノ酸配列は、His Thr Ala Asn Arg ProGlu Asp G lu Cys Val Gly Glu Gly Leu) を合成し、C18-逆 相HPLCにより精製を行った。次に、hapten-conjuga tion kit (PIERCE社製) を使用し、合成ペプチドをKL Hと結合させ、抗原とした。

【0029】(2) リンパ球の移植及び動物の免疫 8週令のC.B-17/Icr-scid マウス(雌)を使用し、1匹 当たりヒト末梢血リンパ球5x10′ 個を腹腔内に移植 7

を皮下に投与した。さらに1週間の間隔で合計3回腹腔 内に抗原を投与した。

【0030】(3) 細胞融合とヒトモノクローナル抗体の 作制

最終免疫3日後にマウス脾臓を摘出し、溶血剤(0.125%の塩化アンモニウムを含むトリス塩酸パッファ溶液)処理により赤血球を溶血させ、RPMI-1640培地でよく洗浄後、親株(マウスェヒト)へテロミエローマ細胞SHM-D33、ATCC CRL-1668)と常法により細胞融合した。オプアルブミンに結合した上記抗原を抗原として用いたELISA法により、融合細胞のスクリーニングを行い、c-erbB2に特異的なヒトモノクローナル抗体産生ハイブリドーマを樹立した。このうちの1株TKG41株(微工研菌寄第12816号)の生産するヒトモノクローナル抗体は1gMタイプで、胃癌由来細胞KatoIIIの細胞膜に反応することをセルエライザ法により確認した。

[0031]

【発明の効果】本発明により、所望の抗体を産生すると ト由来リンパ球及び該ヒト由来リンパ球を用いたヒトモ 20

ノクローナル抗体の製造方法が提供された。本発明の方法では、免疫を動物に対して行なうので、抗原の種類にかかわらず所望の抗原に対する抗体を工業的に得ることが可能である。また、免疫の期間を長くとれるので、十分に抗体産生を誘起することができる。さらに、本発明の方法によると、生産される抗体が主として I g G 及び I g A であるので、抗体の精製が容易であり、また、得られた抗体が安定である。また、本発明により、ヒト c

-erbB2癌遺伝子産物の細胞外ドメインに対して特

異的なモノクローナル抗体が提供された。このモノクロ

ーナル抗体は癌の診断及び治療に有用である。

【図面の簡単な説明】

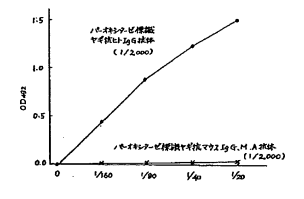
【図1】ヒト末梢血リンパ球を投与した免疫不全症マウスの血清中の抗KLHIgG抗体価を示す図。

【図2】抗体産生リンパ球をEBVでトランスフォーム した細胞の染色体数の分布を示す図。

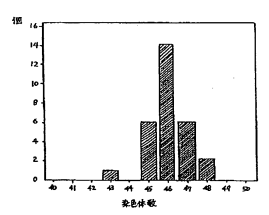
【図3】トランスフォーム細胞培養上清液中のKLH特 異抗体の分析結果を示す図。

【図4】トランスフォーム細胞(LCL 8-9株)培養上清液とKLHとの吸収試験の結果を示す図。

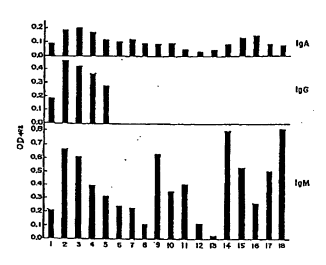
[図1]



【図2】

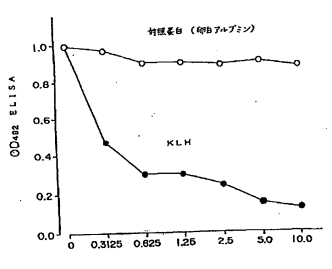






トランスフォーム 細胞

【図4】



吸收に供けた蛋白質濃度(mg/ml)

フロントページの続き

| | | | | - | |
|--------|----|----------|------|--------|-----------------|
| 技術表示箇所 | FΙ | 庁内整理番号 | 識別記号 | | (51) Int. Ci. 5 |
| | | | Т | 10/00 | // A61B |
| | | 9284-4C | T | 39/395 | A 6 1 K |
| | • | 9015-2 J | Z | 33/574 | G01N |
| | | 9015-2 J | . В | 33/577 | |
| | | | | 21/08 | (C 1 2 P |
| | | | | 1:91) | C 1 2 R |